(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 18. März 2004 (18,03.2004)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 2004/022522 A1

- (51) Internationale Patentklassifikation⁷: C07C 213/00, 29/149
- (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP2003/009513
- (22) Internationales Anmeldedatum:

28. August 2003 (28.08.2003)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

- (30) Angaben zur Priorität: 102 41 292.8 4. September 2002 (04.09.2002) DE
- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BASF AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; 67056 Ludwigshafen (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): FISCHER, Rolf-Hartmuth [DE/DE]; Bergstr.98, 69121 Heidelberg (DE). BOTTKE, Nils [DE/DE]; Werderstr. 12, 68165 Mannheim (DE).
- (74) Gemeinsamer Vertreter: BASF AKTIENGE-SELLSCHAFT; 67056 LUDWIGSHAFEN (DE).

- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden Frist, Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen eintreffen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

- (54) Title: METHOD FOR THE PRODUCTION OF OPTICALLY ACTIVE 2-AMINO-,2-CHLORO-,2-HYDROXY OR 2-ALKOXY-1-ALCOHOLS
- (54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG OPTISCH AKTIVER 2-AMINO-,2-CHLOR-,2-HYDROXY ODER 2-ALKOXY-1-ALKOHOLE
- (57) Abstract: The invention relates to a method for the production of optically active 2-amino-, 2 chloro-, 2-hydroxy- or 2-alkoxy-1alkanoles by catalytic hydrogenation of corresponding optically active 2-amino-, -chloro-, 2-hydroxy- and 2-alkoxy carboxylic acids
 or the acid derivatives thereof. According to the inventive method, hydrogenation is carried out in the presence of palladium and
 rhenium or catalysts containing palladium and rhenium.
- (57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft Verfahren zur Herstellung optisch aktiver 2-Amino-, 2 Chlor-, 2-Hydroxy- oder 2-Alkoxy-1-Alkanole durch katalytische Hydrierung entsprechender optisch aktiver 2-Amino-, "-Chlor-, 2-Hydroxy- und 2-Alkoxycarbonsäuren oder ihrer Säurederivate, wobei man die Hydrierung in Gegenwart von Palladium und Rhenium oder Platin und Rhenium enthaltenden Katalysatoren durchführt.



Verfahren zur Herstellung optisch aktiver 2-Amino-, 2-Chlor-, 2-Hydroxy oder 2-Alkoxy-1-alkohole

5 Beschreibung

35

Die vorliegende Erfindung betrifft ein verbessertes Verfahren zur Herstellung optisch aktiver 2-Amino-, 2-Chlor-, 2-Hydroxy- oder 2-Alkoxy-1-alkohole durch katalytische Hydrierung optisch aktiver 10 2-Amino-, 2-Chlor-, 2-Hydroxy- oder 2-Alkoxycarbonsäuren oder ihrer Säurederivate.

Wie aus EP-A-696 575 und EP-A-717 023 bekannt, lassen sich optisch aktive 2-Aminocarbonsäuren und 2-Hydroxycarbonsäuren in 15 Gegenwart von Rutheniumkatalysatoren wie elementarem Ruthenium, Rutheniumoxiden und -hydroxiden oder Ruthenium auf Trägern zu optisch aktiven 2-Amino-1-Alkanolen und 1,2-Alkandiolen hydrieren. Bei einer Reaktionsführung zwischen 80 und 100°C bleibt dabei ein Enantiomerenüberschuss von bis zu 98,5 % e.e. erhalten.

Die Ausbeuten und Enantiomerenüberschüsse an 2-Amino-1-alkanolen lassen sich nach WO 99/38838 noch dadurch steigern, dass man die entsprechenden 2-Aminocarbonsäuren in Gegenwart von Mineralsäuren

25 weitere Elemente der Ordnungszahl 23 bis 82 enthalten. Besonders bevorzugt sind dabei Ruthenium/Rhenium-Katalysatoren, bei deren Nutzung Enantiomerenüberschüsse von bis zu 99,9 % e.e. erhalten bleiben.

und solchen Rutheniumkatalysatoren hydriert, die ein bis zwei

30 Nach WO 99/38824 lassen sich auch die Ausbeuten und Enantiomerenüberschüsse an 1,2-Alkandiolen dadurch steigern, dass man Ruthenium-Katalysatoren verwendet, die ein oder zwei weitere Elemente der Ordnungszahlen 23 bis 82 enthalten. Der Zusatz von Rhenium ist dabei besonders bevorzugt.

WO 99/38613 beschreibt ein Verfahren zur Herstellung von besonders vorteilhaften Katalysatoren, die Ruthenium und mindestens ein weiteres Element der Ordnungszahl 23 bis 82 enthalten und deren Verwendung für Hydrierungen. Das Verfahren ist dadurch

- 40 gekennzeichnet, dass man eine Aufschlämmung einer Rutheniumverbindung, die eine spezifische Oberfläche von 50 bis 300 m²/g aufweist, mit einer Lösung von mindestens einer Metallverbindung zusammenbringt. Besonders bevorzugt sind dabei trägerfreie Ruthenium/Rhenium-Katalysatoren, die für die Herstellung optisch
- 45 aktiver 2-Aminoalkohole oder 1,2-Diole verwendet werden.

. 2

Weiterhin ist bekannt, dass sich optisch aktive 2-Amino- und 2-Hydroxycarbonsäureester bei 25°C und 100 bar Wasserstoffdruck in Gegenwart von aus Rhodium und Platin bestehenden Katalysatoren und einem Lösungsmittel zu entsprechenden optisch aktiven "
5 2-Aminoalkoholen bzw. 1,2-Diolen mit Enantiomerenüberschüssen von über 99 % e.e. hydrieren lassen (M. Studer et al., Adv. Synth. Catal. 2001, 343, Seiten 802-808).

Aus WO 98/52891 ist bekannt, aliphatische Carbonsäuren,

16 Anhydride, Ester oder Lactone in Gegenwart von Platin/RheniumKatalysatoren, die ein weiteres Element wie Molybdän, Silber
oder Palladium enthalten, zu den entsprechenden Alkoholen zu
hydrieren. Dadurch lassen sich Korrosionsprobleme vermeiden.

15 Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist die Bereitstellung eines verbesserten Verfahrens für die Hydrierung optisch aktiver 2-Amino-, 2-Chlor-, 2-Hydroxy- und 2-Alkoxycarbonsäuren und ihrer Säurederivate zu den entsprechenden optisch aktiven Alkoholen. Die für die Hydrierung zu verwendenden Katalysatoren sollen 20 leicht herstellbar sein, eine hohe Aktivität besitzen und zu hohen Wertproduktausbeuten und Enantiomerenüberschüssen führen.

Diese Aufgabe wird erfindungsgemäß gelöst in einem Verfahren zur Herstellung optisch aktiver 2-Amino-, 2-Chlor-, 2-Hydroxy- oder 25 2-Alkoxy-1-Alkanole durch katalytische Hydrierung entsprechender optisch aktiver 2-Amino-, 2-Chlor-, 2-Hydroxy- und 2-Alkoxy-carbonsäuren oder ihrer Säurederivate, das dadurch gekennzeichnet ist, dass man die Hydrierung in Gegenwart von Palladium und Rhenium oder Platin und Rhenium enthaltenden Katalysatoren durch-30 führt.

In dem erfindungsgemäßen Verfahren kann man z.B. optisch aktive Carbonsäuren oder deren Derivate der Formel I,

in der die Reste folgende Bedeutung haben:

40

 R^1 : Geradkettiges oder verzweigtes C_1 - C_{12} -Alkyl, C_7 - C_{12} -Aralkyl oder C_6 - C_{10} -Aryl, wobei die genannten Reste durch NR^3R^4 , OH, COOH und/oder weitere, unter den Reaktionsbedingungen stabile Gruppen substituiert sein können,

3

- R^2 : Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes $C_1-C_{12}-Alkyl$ oder $C_3-C_8-Cycloalkyl$,
- X: 'Chlor, NR5R6 oder OR7

R3, R4, R5 und R6:

. Unabhängig voneinander jeweils Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes C_1 - C_{12} -Alkyl, C_7 - C_{12} -Aralkyl, C_6 - C_{10} -Aryl, C_3 - C_8 -Cycloalkyl oder C_3 - C_8 -Cycloalkyl, in dem eine CH_2 -Gruppe durch Q oder NR^8 ersetzt ist,

 R^3 und R^4 sowie R^5 und R^6 :
 Unabhängig voneinander jeweils gemeinsam auch $-(CH_2)_m-$, wobei m eine ganze Zahl von 4 bis 7 bedeutet,

15 R^1 und R^5 :

10

Gemeinsam auch $-(CH_2)_n$ -, wobei n einer ganzen Zahl von 2 bis 6 entspricht,

- 20 R^7 : Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes $C_1-C_{12}-Alkyl$ oder $C_3-C_8-Cycloalkyl$,
 - R^1 und R^7 :

Gemeinsam auch $-(CH_2)_n-$, wobei n einer ganzen Zahl von 2 bis 6 entspricht und

- R^8 : Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes C_1 - C_{12} -Alkyl, C_7 - C_{12} -Aralkyl oder C_6 - C_{10} -Aryl,
- 30 oder deren Säureanhydride einsetzen und zu den entsprechenden optisch aktiven Alkoholen hydrieren.

Die Reste R^1 können breit variiert werden und auch mehrere, z.B. 1 bis 3 unter den Reaktionsbedingungen stabile Substituenten wie 35 NR^3R^4 , OH und/oder COOH tragen.

Beispielhaft seien folgende Reste für R¹ genannt:

C₁-C₆-Alkyl wie Methyl, Ethyl, Propyl, 1-Methylethyl, Butyl,

- 1-Methyl-propyl, 2-Methylpropyl, 1,1-Dimethylethyl, Pentyl,
 1-Methylbutyl, 2-Methylbutyl, 3-Methylbutyl, 2,2-Di-methylpropyl,
 1-Ethylpropyl, Hexyl, 1,1-Dimethylpropyl, 1,2-Dimethylpropyl,
 1-Methylpentyl, 2-Methylpentyl, 3-Methylpentyl, 4-Methylpentyl,
 - 1,1-Dimethylbutyl, 1,2-Dimethylbutyl, 1,3-Dimethylbutyl,
- 45 2,2-Dimethylbutyl, 2,3-Dimethylbutyl, 3,3-Dimethylbutyl, 1-Ethylbutyl, 2-Ethylbutyl, 1,1,2-Trimethylpropyl, 1,2,2-Trimethylpropyl, 1-Ethyl-1-methylpropyl oder 1-Ethyl-2-methylpropyl,

4

 $C_1-C_{12}-Alkyl$ wie $C_1-C_6-Alkyl$ (vorstehend genannt) oder unverzweigtes oder verzweigtes Heptyl, Octyl, Nonyl, Decyl, Undecyl oder Dodecyl,

5 C₇-C₁₂-Aralkyl wie Phenylmethyl, 1-Phenylethyl 2-Phenylethyl, 1-Phenylpropyl, 2-Phenylpropyl oder 3-Phenylpropyl,

 $C_6-C_{10}-Aryl$ wie Phenyl, Naphthyl oder Anthracenyl, wobei die aromatischen Reste Substituenten wie NR^9R^{10} , OH und/oder COOH 10 tragen können.

Für R² seien beispielhaft folgende Bedeutungen genannt:

Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes $C_1-C_{12}-Alkyl$ (wie 15 vorstehend genannt) oder $C_3-C_8-Cycloalkyl$ wie z.B. Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl und Cyclooctyl.

Anstelle der Carbonsäureester können auch die Säureanhydride als Carbonsäurederivate eingesetzt werden.

20

Der Rest X steht für Chlor, NR^5R^6 oder OR^7 , wobei R^5 und R^6 , genauso wie R^3 und R^4 , bzw. R^9 und R^{10} unabhängig voneinander jeweils für Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes $C_1-C_{12}-Alkyl$, insbesondere $C_1-C_6-Alkyl$, $C_7-C_{12}-Aralkyl$ oder

25 $C_6-C_{10}-Aryl$, insbesondere Phenyl, oder für $C_3-C_8-Cycloalkyl$ (jeweils wie vorstehend für die Reste R^1 und R^2 genannt) stehen.

Die Reste R³ und R⁴, R⁵ und R⁶ sowie R⁹ und R¹⁰ können unabhängig voneinander jeweils gemeinsam auch für -(CH₂)_m- stehen, wobei 30 m eine ganze Zahl von 4 bis 7, insbesondere 4 oder 5 bedeutet. Dabei kann eine CH₂-Gruppe durch O oder NR⁸ ersetzt sein.

Die Reste ${\rm R}^1$ und ${\rm R}^5$ können auch gemeinsam für $-({\rm CH_2})_n-$ stehen, wobei n einer ganzen Zahl von 2 bis 6 entspricht.

35

Der Rest R^7 steht vorzugsweise für Wasserstoff oder für geradkettiges oder verzweigtes $C_1-C_{12}-Alkyl$ oder $C_3-C_8-Cycloalkyl$, besonders bevorzugt für Methyl, Ethyl, 1-Methylethyl, 1,1-Dinethylethyl, Hexyl, Cyclohexyl oder Dodecyl. Er kann auch gemeinsam mit R^1 für $-(CH_2)_n$ - stehen, wobei n einer ganzen Zahl von

2 bis 6 entspricht.

·

Durch die erfindungsgemäße Hydrierung werden daraus die entsprechenden optisch aktiven Alkohole der Formel II,

in der R1 und X die oben genannten Bedeutungen besitzen, erhalten.

10

Als Ausgangsstoffe kommen beispielsweise 2-Amino-, 2-Chlor-, 2-Hydroxy- oder 2-Alkoxycarbonsäuren und deren Derivate in Betracht, wobei der Rest R¹, soweit unter den Reaktions-bedingungen inert, wie oben beschrieben, breit variiert werden 15 kann.

Aufgrund der leichten Verfügbarkeit werden bevorzugt 2-Aminosäuren der Formel I wie Phenylalanin, Threonin, Glutaminsäure, Prolin, Asparaginsäure, Alanin, Ornithin, Valin, Leucin und Isoleucin und deren Derivate, sowie 2-Hydroxy- und 2-Chlorcarbonsäuren wie Weinsäure, Milchsäure, 2-Chlorpropionsäure und Äpfelsäure und deren Derivate eingesetzt.

Die für das erfindungsgemäße Verfahren verwendeten Katalysatoren 25 enthalten Palladium und Rhenium oder Platin und Rhenium. Sie können mit oder ohne Katalysator-Träger für die erfindungsgemäße Hydrierung verwendet werden. Sie können zusätzlich noch mindestens ein weiteres Element mit einer Ordnungszahl von 23 bis 82 enthalten.

30

Weitere Elemente in diesem Sinne sind Titan, Vanadium, Chrom, Mangan, Eisen, Kobalt, Nickel, Kupfer, Zink, Zirkon, Molybdän, Silber, Zinn, Wolfram, Blei, Lanthan und Cer, bevorzugt Silber, Wolfram, Molybdän und Zinn, besonders bevorzugt Silber und Zinn.

35

Das Gewichtsverhältnis von Platin oder Palladium zu Rhenium beträgt vorzugsweise 100:1 bis 0,01:1, besonders bevorzugt 50:1 bis 0,05:1, insbesondere 10:1 bis 0,1:1. Das Gewichtsverhältnis von Platin oder Palladium zu dem mindestens einen weiteren 40 Element beträgt vorzugsweise 100:1 bis 10:1, besonders bevorzugt

40 Element beträgt vorzugsweise 100:1 bis 10:1, besonders bevorzugt 50:1 bis 20:1.

Die erfindungsgemäß eingesetzten Katalysatoren können Palladium, Platin, Rhenium und die gegebenenfalls zusätzlichen Elemente in

45 verschiedener Form enthalten, beispielsweise in elementarer Form, in Form von Verbindungen des Palladiums, Platins, Rheniums und der zusätzlichen Elemente oder in Form einer intermetallischen

Verbindung des Palladiums, Platins, Rheniums und der zusätzlichen Elemente.

Der Katalysator kann als Voll- oder Trägerkatalysator eingesetzt 5 werden. Beim Einsatz als Trägerkatalysator können als Trägermaterial alle geeigneten Materialien, beispielsweise Kohlen, Ruße, Graphite, Siliziumcarbide, Siliziumdioxide, Silikate, Zeolithe, Titandioxid, Zirkondioxid und Tonerden eingesetzt werden. Diese Trägerkatalysatoren können beispielsweise 1 bis 50 Gew. - 6 10 Metall in elementarer Form oder in Form von Verbindungen enthalten. Besonders bevorzugt als Trägermaterial ist oxidativ oder mit Mineralsäure vorbehandelte Aktivkohle. Die Herstellung derartiger Katalysatoren ist z.B. in EP-A-848 991 und US 5 698 749

15

beschrieben.

Falls nicht auf ein Trägermaterial aufgebracht, können die Katalysatoren beispielsweise in kolloidaler Form oder als feinteiliger Feststoff in der erfindungsgemäßen Weise eingesetzt werden. Beispiele für Katalysatoren sind fein verteilte Palladium/Rhenium-, Platin/Rhenium-, Palladium/Rhenium/Silber-, Palladium/Rhenium/Molybdän-, Platin/Rhenium/Wolfram-, Platin/Rhenium/Zinn-Partikel, z.B. in metallischer Form oder in Form ihrer Oxide, Hydroxide, Halogenide, Nitrate, Carboxylate, Acetylacetonate oder als Aminkomplexe.

Besonders bevorzugt sind trägerfreie bimetallische Palladium/
Rhenium- oder Platin/Rheniumkatalysatoren. Diese können zusätzlich noch mindestens ein weiteres Element der Ordnungszahl 23
30 bis 82 enthalten. Ihre Herstellung kann z.B. durch Reduktion
von Gemischen aus Platinoxid bzw. Palladiumoxid und Rheniumoxid
mit einem Reduktionsmittel wie z.B. Wasserstoff erfolgen. Die
Abscheidung eines dritten Metalls kann bei der Herstellung des
Katalysators oder in situ, während der Hydrierreaktion erfolgen.
35 Die Herstellung solcher Katalysatoren ist beispielsweise in
WO 98/52891 beschrieben.

In einer bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens werden die oben beschriebenen optisch aktiven Ausgangs40 stoffe in Gegenwart einer organischen oder anorganischen Säure hydriert. In der Regel beträgt der Zusatz an Säure 0,5 bis 1,5 Äquivalente, besonders bevorzugt 1 bis 1,3 Äquivalente, bezogen auf 1 Äquivalent der in den Ausgangsstoffen gegebenenfalls vorhandenen basischen Gruppen. Als organische Säuren kommen beispielsweise Essigsäure, Propionsäure und Adipinsäure in Betracht. Bevorzugt ist der Zusatz anorganischer Säuren, insbesondere Schwefelsäure, Salzsäure und Phosphorsäure. Die Säuren

können beispielsweise als solche, in Form wässriger Lösungen oder in Form ihrer separat hergestellten Salze mit den zu hydrierenden Ausgangsstoffen, z.B. als Sulfate, Hydrogensulfate, Hydrochloride, Phosphate, Mono- oder Dihydrogenphosphate eingesetzt werden.

Bezogen auf 1 Mol eingesetzter optisch aktiver Ausgangsverbindung kann man z.B. 0,1 bis 10 g der erfindungsgemäß verwendeten, Platin bzw. Palladium, Rhenium und gegebenenfalls zusätzliche

10 Metalle enthaltenden Katalysatoren oder 1 bis 50 g der trägergebundenen Katalysatoren einsetzen.

Im Allgemeinen wird das erfindungsgemäße Verfahren in Gegenwart eines Lösungsmittels für die optisch aktiven Ausgangsstoffe der 15 Formel I durchgeführt. Als Lösungsmittel kommen beispielsweise Wasser, mit Wasser mischbare organische Lösungsmittel und Gemische aus beiden in Frage. Als mit Wasser mischbare Lösungsmittel seien niedere Alkohole mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und mit Wasser mischbare Ether wie z.B. Tetrahydrofuran oder Dioxan genannt. Bevorzugte Lösungsmittel sind Wasser und Gemische, die Wasser und niedere Alkohole und/oder Tetrahydrofuran enthalten.

Das erfindungsgemäße Verfahren kann man z.B. bei Temperaturen im Bereich von 30 bis 140°C und Drucken im Bereich von 5 bis 300 bar 25 durchführen. Bevorzugt sind Temperaturen von 50 bis 130°C und Drucke von 10 bis 280 bar. Besonders bevorzugt sind Temperaturen von 60 bis 120°C und Drucke von 50 bis 250 bar.

Die Reaktion ist beendet, wenn kein Wasserstoff mehr aufgenommen 30 wird. Üblicherweise beträgt die Hydrierzeit 0,5 bis 8 Stunden.

Zur Aufarbeitung des Reaktionsgemisches kann man beispielsweise zunächst abkühlen, den Katalysator z.B. durch Filtration
abtrennen, die vorhandenen leicht flüchtigen Bestandteile wie

35 Lösungsmittel und Reaktionswasser durch Destillation, gegebenenfalls unter vermindertem Druck, teilweise oder ganz entfernen.
Im Fall von 2-Aminocarbonsäuren als Ausgangsverbindungen kann
man aus dem Rückstand mit Base, z.B. wässriger Alkalilauge oder
alkoholischer Alkoholatlösung, den Aminoalkohol aus seinem Salz

40 freisetzen, das ausgefallene Salz abtrennen und das Filtrat im
Vakuum fraktionieren. Der abgetrennte Katalysator lässt sich,
wie das Lösemittel, wiederverwenden.

Das erfindungsgemäße Verfahren kann kontinuierlich, halb- oder 45 diskontinuierlich durchgeführt werden.

8

Ausführungsbeispiele:

Allgemeine Hydriervorschrift:

5 In einem Metallautoklayen werden 0,1 g PtO2 und 0,2 g Re2O7, suspendiert in 9 g Wasser, vorgelegt und mit 60 bar Wasserstoff abgepresst. Die Suspension wird 1 Stunde bei 270°C gerührt, nach dem Abkühlen entspannt und 1 g der zu hydrierenden Verbindung hinzugegeben. Danach wird unter den unten angegebenen Bedingungen 10 hydriert.

Beispiele 1 bis 3: Herstellung von (S)-Leucinol

Analog der angegebenen Vorschrift wurden 1 g enantiomeren
15 reines (L)-Leucin (99,9 % e.e.) zusammen mit 0,5 g konzentrierter

Schwefelsäure hydriert. Die Reaktionsbedingungen sind in

Tabelle 1 zusammengefasst:

	Bei-	Druck	Temperatur	Reaktionsdauer
20	spiel	[bar]	[°C]	· [h]
	1	100	60	5
	2	100	80	5
	3	100	100	5

25 Tabelle 1

Zur Bestimmung der Enantiomerenüberschüsse wurden Proben der Reaktionsausträge mit Natriumhydrogencarbonat neutralisiert, trifluoracetyliert und anschließend gaschromatographisch mittels 30 einer chiralen Cyclodex GTA-Säule analysiert. Die Enantiomerenüberschüsse wurden in allen 3 Beispielen zu größer 99 % e.e. bestimmt.

Beispiel 4: Herstellung von (S)-1,2-Propandiol

Analog der oben angegebenen Vorschrift wurde 1 g enantiomerenreine (L)-Milchsäure (99,9 % e.e.) 5 Stunden bei 200 bar Wasserstoffdruck und einer Temperatur von 80°C hydriert.

40 Der Enantiomerenüberschuss des Reaktionsaustrages wurde gaschromatographisch mittels einer Chirasil-Dex-Kapillare zu größer 99 % e.e. bestimmt.

9

Beispiel 5: Herstellung von S-1,2,4-Butantriol

In einem Metallautoklaven wurde eine Suspension aus 1,6 g PtO₂ und 4 g Re₂O₇ in 50 g Wasser vorgelegt, mit 60 bar Wasserstoff

5 abgepresst und 1 Stunde bei 270°C und 124 bar gerührt. Nach dem Abkühlen wurde entspannt, 24 g L(-)-Äpfelsäure in 100 ml Wasser zugegeben und anschließend 12 Stunden bei 100°C und einem Druck von 250 bar hydriert. Man erhielt S-1,2,4-Butantriol in einer Ausbeute von 40,8 % und mit einem Enantiomerenüberschuss von

10 97,2 % e.e.

Beispiel 6: Herstellung von S-Alaninol

In einem Metallautoklaven wurde eine Suspension aus 0,4 g PtO₂

15 und 1 g Re₂O₇ in 50 g Wasser vorgelegt, mit 60 bar Wasserstoff abgepresst und 1 Stunde bei 270°C und 125 bar gerührt. Nach dem Abkühlen wurde entspannt, 24 g L-Alanin und 13,8 g konzentrierte Schwefelsäure in 100 ml Wasser zugegeben und anschließend 12 Stunden bei 60°C und einem Druck von 200 bar hydriert. Bei 20 einem Umsatz von 14 % erhielt man Alaninol mit einem Enantiomerenüberschuss von 99,4 % e.e.

Vergleichsbeispiel 1: Hydrierung von enantiomerenreiner (L)-Milchsäure ohne Re₂O₇

25

Beispiel 4 wurde unter den angegebenen Reaktionsbedingungen aber unter Weglassen von 0,2 g Re_2O_7 durchgeführt. Die gaschromatographische Analyse ergab, dass sich nur rund 1 % der (L)-Milchsäure zu 1,2-Propandiol umgesetzt hatte.

30

35

15

25

45

Patentansprüche

- Verfahren zur Herstellung optisch aktiver 2-Amino-, 2-Chlor-, 2-Hydroxy- oder 2-Alkoxy-1-Alkanole durch katalytische Hydrierung entsprechénder optisch aktiver 2-Amino-, 2-Chlor-, 2-Hydroxy- und 2-Alkoxycarbonsäuren oder ihrer Säurederivate, dadurch gekennzeichnet, dass man die Hydrierung in Gegenwart von Palladium und Rhenium oder Platin und Rhenium enthaltenden Katalysatoren durchführt. 10
 - Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass man 2. optisch aktive 2-Amino-, 2-Chlor, 2-Hydroxy- oder 2-Alkoxycarbonsäuren oder deren Ester der Formel I,

(l), 20

in der die Reste folgende Bedeutung haben:

- R1: Geradkettiges oder verzweigtes C1-C12 -Alkyl, C_7-C_{12} -Aralkyl oder C_6-C_{10} -Aryl, wobei die genannten Reste durch NR3R4, OH, COOH und/oder weitere, unter den Reaktionsbedingungen stabile Gruppen substituiert sein können,
- \mathbb{R}^2 : Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes \mathbb{C}_1 - \mathbb{C}_{12} -Alkyl 30 oder C3-C8-Cycloalkyl,
 - Chlor, NR5R6 oder OR7, **X**:
- R^3 , R^4 , R^5 und R^6 : 35 Unabhängig voneinander jeweils Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes $C_1-C_{12}-Alkyl$, $C_7-C_{12}-Aralkyl$, $C_6-C_{10}-Aryl$, C₃-C₈-Cycloalkyl oder C₃-C₈-Cycloalkyl, in dem eine CH2-Gruppe durch O oder NR8 ersetzt ist.
- 40 R³ und R⁴ sowie R⁵ und R⁶: Unabhängig voneinander jeweils gemeinsam auch $-(CH_2)_m$ -, wobei m eine ganze Zahl von 4 bis 7 bedeutet,

11

- R^1 und R^5 :
 - Gemeinsam auch $-(CH_2)_n$ -, wobei n einer ganzen Zahl von 2 bis 6 entspricht,
- 5 R7: Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes C₁-C₁₂-Alkyl oder C₃-C₈-Cycloalkyl,
 - R^1 und R^7 :

- Gemeinsam auch $-(CH_2)_n$ -, wobei n einer ganzen Zahl von 2 bis 6 entspricht und
- R^8 : Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes C_1 - C_{12} -Alkyl, C_7 - C_{12} -Aralkyl oder C_6 - C_{10} -Aryl,
- oder deren Säureanhydride einsetzt und zu den entsprechenden optisch aktiven Alkoholen hydriert.
- Verfahren nach den Ansprüchen 1 und 2, dadurch gekennzeichnet, dass die Palladium/Rhenium- oder Platin/Rhenium Katalysatoren mindestens ein Element aus der Gruppe der Elemente Titan, Vanadium, Chrom, Mangan, Eisen, Kobalt, Nickel, Kupfer, Zink, Zirkon, Molybdän, Silber, Zinn, Wolfram, Blei, Lanthan und Cer enthalten.
- 25 4. Verfahren nach den Ansprüchen 1 und 2, dadurch gekennzeichnet, dass die Palladium/Rhenium- oder Platin/Rhenium-Katalysatoren mindestens ein Element aus der Gruppe der Elemente Silber, Molybdän, Wolfram oder Zinn enthalten.
- 30 5. Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass die Palladium/Rhenium- oder Platin/Rhenium-Katalysatoren ungeträgert oder auf einen Träger aufgebracht eingesetzt werden.
- 35 6. Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass das Gewichtsverhältnis der Elemente Palladium oder Platin zu Rhenium 100:1 bis 0,01:1 beträgt.
- 7. Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 6, dadurch gekenn20 zeichnet, dass das Gewichtsverhältnis der Elemente Palladium
 20 oder Platin zu Rhenium 50:1 bis 0,05:1 beträgt.
- 8. Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, dass das Gewichtsverhältnis der Elemente Palladium
 oder Platin zu dem mindestens einen weiteren Element des
 Katalysators 100:1 bis 10:1 beträgt.

12

9. Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, dass man die Hydrierung in Gegenwart einer Säure durchführt.

5 10. Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, dass man die Hydrierung bei einer Temperatur von 30 bis 140°C durchführt.

10

15

20

25

30

35

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Illication No PCT/EP 03/09513

A. CLASSIF IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER C07C213/00 C07C29/149		
	•	_	
According to	international Patent Classification (IPC) or to both national classifica	ition and IPC	
B. FIELDS			Q 18
	cumentation searched (classification system followed by classification	on symbols)	
IPC 7	C07C	•	
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the extent that s	uch documents are included. In the fields sea	arched
		· -	
Electronic di	ata base consulted during the international search (name of data bas	se and, where practical, search terms used)	
EPO-In	ternal		
		•	
C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rel	evant passages	Relevant to claim No.
Α	WO 99 38824 A (SCHULZE TILLING AN	IDREAS	1,2
	;ANTONS STEFAN (DE); WOLTERS ERIC		
	B) 5 August 1999 (1999–08–05)		
	cited in the application claim 1: examples 1-12		·
(
Α	WO 99 38613 A (SCHULZE TILLING AN		1,2
	;ANTONS STEFAN (DE); WOLTERS ERIC	CH (DE);	
·	B) 5 August 1999 (1999-08-05) cited in the application	• • • • • •	
	claims 1,3; examples 6-16		
A	WO 99 38838 A (SCHULZE TILLING AN ;ANTONS STEFAN (DE); WOLTERS ERIC		1,2
	B) 5 August 1999 (1999–08–05)	Sii (BL),	
	cited in the application		
Ì	claims 1-10; examples 1-20; tab	le 1	
		-/	
l		,	
TW 514	the decrease on field in the continuation of hours	Detection in the second of the second	In
X Furt	ther documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed	in amex.
° Special ca	ategories of cited documents:	"T" later document published after the inte	
"A" docum	ent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance	or priority date and not in conflict with clied to understand the principle or th	
'E' earlier	document but published on or after the international	invention "X" document of particular relevance; the	claimed invention
"L" docume	ent which may throw doubts on priority claim(s) or	cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the do	cument is taken alone
citatio	ı is cited to establish the publication date of another on or other special reason (as specified)	"Y" document of particular relevance; the cannot be considered to involve an in	claimed invention ventive step when the
	nent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means	document is combined with one or me ments, such combination being obvio	
P docum	ent published prior to the international filling date but then the priority date claimed	in the art. "&" document member of the same patent	family
	actual completion of the international search	Date of mailing of the international se	
}	·		
2	22 January 2004	02/02/2004	
Name and	mailing address of the ISA	Authorized officer	
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk		
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Rufet, J	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Illication No
PCT/EP 03/09513

	•	FCI/EF US	09513
C.(Continu:	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.
A	WO 98 52891 A (WULFF DOERING JOACHIM; BASF AG (DE); PINKOS ROLF (DE); FISCHER ROL) 26 November 1998 (1998-11-26) cited in the application claims 1-9		1
Α.	EP 0 589 168 A (HUELS CHEMISCHE WERKE AG) 30 March 1994 (1994-03-30) page 2 -page 3; claim 1		1
A	DE 27 15 666 A (HOECHST AG) 12 October 1978 (1978-10-12) claim 1; example 1		1
A .	EP 1 112 776 A (TONEN SEKIYUKAGAKU KK) 4 July 2001 (2001-07-04) claim 1		1
			<u>}</u>

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Internationa lication No PCT/EP 03/09513

<u> </u>				
Patent document dted in search report	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 9938824 A	05-08-1999	DE AU WO EP JP US	19803893 A1 2717099 A 9938824 A1 1066232 A1 2002501935 T 6355848 B1	05-08-1999 16-08-1999 05-08-1999 10-01-2001 22-01-2002 12-03-2002
WO 9938613 A	05-08-1999	DE AU WO EP JP US	• 19803888 A1 3249499 A 9938613 A1 1051250 A1 2002501817 T 6376414 B1	05-08-1999 16-08-1999 05-08-1999 15-11-2000 -22-01-2002 23-04-2002
WO 9938838 A	05-08-1999	DE AU DE WO EP JP US	19803892 A1 2617899 A 59904948 D1 9938838 A1 1051388 A1 2002501941 T 6310254 B1	05-08-1999 16-08-1999 15-05-2003 05-08-1999 15-11-2000 22-01-2002 30-10-2001
WO 9852891 A	26-11-1998	DE CN DE WO EP ES JP US	19720657 A1 1109009 B 59806195 D1 9852891 A1 0983219 A2 2187029 T3 2001526670 T 6204417 B1	19-11-1998 21-05-2003 12-12-2002 26-11-1998 08-03-2000 16-05-2003 18-12-2001 20-03-2001
EP 0589168 A	30-03-1994	DE EP	4230565 A1 0589168 A2	17-03-1994 30-03-1994
DE 2715666 A	12-10-1978	DE BE CA FR GB IT JP NL US	2715666 A1 865808 A1 1098544 A1 2386508 A1 1599598 A 1094292 B 53124206 A 7803695 A 4214106 A	12-10-1978 09-10-1978 31-03-1981 03-11-1978 07-10-1981 26-07-1985 30-10-1978 10-10-1978 22-07-1980
EP 1112776	A 04-07-2001	JP EP US	2001246254 A 1112776 A1 2001021781 A1	11-09-2001 04-07-2001 13-09-2001

INTERNATIONALER PECHERCHENBERICHT

PCT/EP 03/09513

A. KLASSIF IPK 7	IZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C07C213/00 C07C29/149		
	33.323, 23.3		
Noch der Inte	emationalen Patentidassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassi	Similar and for IDE	*
	CHIERTE GEBIETE	ilitation and det il it	
Recherchiert	er Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) .	
IPK 7	C07C	•	
Recherchiert	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, sowe	elt diese unter die recherchierten Gebiete f	allen .
Während der	r Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Nar	me der Datenbank und evil. verwendete S	uchbegriffe)
EPO-Int			
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN .		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Α	WO 99 38824 A (SCHULZE TILLING AND		1,2
	;ANTONS STEFAN (DE); WOLTERS ERICH B) 5. August 1999 (1999-08-05)	1 (UE);	1
	in der Anmeldung erwähnt		
	Anspruch 1; Beispiele 1-12		
Α	WO 99 38613 A (SCHULZE TILLING AND	DREAS	1,2
	;ANTONS STEFAN (DE); WOLTERS ERICH		•
8	B) 5. August 1999 (1999-08-05) In der Anmeldung erwähnt		
	Ansprüche 1,3; Beispiele 6-16	·	
)		222	1.0
A	WO 99 38838 A (SCHULZE TILLING AND ANTONS STEFAN (DE); WOLTERS ERICH		1,2
	B) 5. August 1999 (1999-08-05)	(/,	
	in der Anmeldung erwähnt	Taballa 1	
	Ansprüche 1-10; Beispiele 1-20;	labelle T	
	-,	/	
	tere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu nehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie	
	e Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :	T° Spätere Veröffentlichung, die nach dem oder dem Prioritätsdatum veröffentlich	internationalen Anmeldedatum I worden ist und mit der
aberr	nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist	Anmeldung nicht kollidiert, sondern nu Erfindung zugrundellegenden Prinzips	r zum Verständnis des der
Anme	Dokument, das jedoch erst am oder nach dem Internationalen eldedatum veröffentlicht worden ist • Defeatitiese en production en	Theorie angegeben ist 'X' Veröffentlichung von besonderer Bedeu	itung; die beanspruchte Erfindung
echoi:	entlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zwelfelhaft er- nen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer ren im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden • der die aus einem anderen bezonderen Grund engegeben ist fulle	kann allein aufgrund dieser Veröffentil erfinderischer Tätigkeit beruhend betra	chtet werden
8011 01	der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie eführt)	Y Veröffentlichung von besonderer Bedet kann nicht als auf erfinderischer Täligt werden, wenn die Veröffentlichung mit	ceit beruhend betrachtet
"O" Veröffe eine E	entlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung. Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht	Veröffentlichungen dieser Kategorie in diese Verbindung für einen Fachmann	Verbindung gebracht wird und
'P' Veröffe	antichung die vordem internationalen. Anmeldedatum eher nech	& Veröffentlichung, die Mitglied derselber	_
Datum des	Abschlusses der Internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Re	cherchenberichts
2	22. Januar 2004	02/02/2004	
Name und	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bediensteter	
	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tet (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,		
	Fax: (+31-70) 340-3016	Rufet, J	

INTERNATIONALER ESCHERCHENBERICHT

International stenzelchen
PCT/EP 03/09513

		PCT/EP 03	709513
C.(Fortsetz	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezelchnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komm	nenden Teile	Befr. Anspruch Nr.
A	WO 98 52891 A (WULFF DOERING JOACHIM ;BASF AG (DE); PINKOS ROLF (DE); FISCHER ROL) 26. November 1998 (1998-11-26) in der Anmeldung erwähnt Ansprüche 1-9		1
A	EP 0 589 168 A (HUELS CHEMISCHE WERKE AG) 30. März 1994 (1994-03-30) Seite 2 -Seite 3; Anspruch 1		1
A .	DE 27 15 666 A (HOECHST AG) 12. Oktober 1978 (1978-10-12) Anspruch 1; Beispiel 1		1
A	EP 1 112 776 A (TONEN SEKIYUKAGAKU KK) 4. Juli 2001 (2001-07-04) Anspruch 1		1

INTERNATIONALER RECHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

PCT/EP 03/09513

im i angefül	Recherchenbericht hrtes Patentdokum	ent	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WC	2938824	Α	05-08-1999	DE	19803893 A1	05-08-1999
	•			AU	2717099 A	16-08-1999
•	•	-	, .	WO	9938824 A1	05-08-1999
	•		<i>:</i>	EP	1066232 A1	10-01-2001
			•	JP ·	2002501935 T	22-01-2002
	· •			. US	6355848 B1	12-03-2002
	0020612		05-08-1999	DE	19803888 A1	05-08-1999
MC	9938613	Α	02-00-1333	AU	3249499 A	16-08-1999
			•	MO .	9938613 A1	05-08-1999
۵		•		EP	1051250 A1	15-11-2000
_	•		•	JP,	2002501817 T	22-01-2002
			3.7	US	6376414 B1	23-04-2002
W(9938838	· A	05-08-1999	DE	· 19803892 A1	05-08-1999
•				AU	2617899 A	16-08-1999
	•			DE	59904948 D1	15-05-2003
				WO	9938838 A1	05-08-1999
			•	EP	1051388 A1	15-11-2000
			•	JP	2002501941 T	22-01-2002
				US	6310254 B1	30-10-2001
			06 11 1000		10700657 41	19-11-1998
M	9852891	Α	26-11-1998	DE	19720657 A1	
				CN	1109009 B	21-05-2003
				DE	59806195 D1	12-12-2002
				WO	9852891 A1	26-11-1998
				EP	0983219 A2	08-03-2000
				ES	2187029 T3	16-05-2003
		•	•	JP	2001526670 T	18-12-2001
				US	6204417 B1	20-03-2001
F	P 0589168	A	30-03-1994	DE	4230565 A1	17-03-1994
-		•	00 00 200	EP	0589168 A2	30-03-1994
<u>_</u>	E 2715666	A	12-10-1978	DE	2715666 A1	12-10-1978
U	L 2/13000	^	12 10 15/0	BE	865808 A1	09-10-1978
				CA	1098544 A1	31-03-1981
						03-11-1978
				FR	2386508 A1	
				GB	1599598 A	07-10-1981
				IT	1094292 B	26-07-1985
				JP	53124206 A	30-10-1978
				NL	7803695 A	10-10-1978
				US	4214106 A	22-07-1980
E	P 1112776	Α	04-07-2001	JP	2001246254 A	11-09-2001
_				EP	1112776 A1	04-07-2001
				ŪS	2001021781 A1	13-09-2001